19日本国特許庁

公開特許公報

①特許出願公開

昭53-108936

⑤Int. Cl.² C 07 D 303/40	識別記号	❷日本分類 16 C 45	庁内整理番号 7329—43	❸公開 昭和53年(1978)9月22日		
A 61 K 31/335	AED	16 D 414	716 9 —44	発明の数	ĺ	
A 61 K 31/34	AED	16 E 311	666 7—44	審査請求	未請求	
A 61 K 31/38	AED	16 E 32	7009-44			
C 07 D 307/42	•	30 H 7	5727-44			(全 9 頁)
C 07 D 317/52		30 G 131	7432-44		•	
C 07 D 333/16		30 G 131.1	7432-44			
		30 G 132	7432-44			
		16 C 46	7329-43		•	•
		16 E 38	6804—44			

匈エポキシコハク酸モノエステル誘導体

②特 願 昭52-23536

②出 願 昭52(1977)3月4日

⑩発 明 者 沢田二郎

東京都豊島区高田3丁目34番1

号 大正製薬株式会社内

⑪出 願 人 大正製薬株式会社

東京都豊島区高田3丁目24番1

号

個代 理 人 弁理士 北川富造

最終頁に続く

明 細 4

1. 発明の名称

エポキシコハク酸モノエステル誘導体

2. 特許請求の範囲

(1)

一般式

(式中、Rは1~3個の置換基を有するペンシル基、0~2個の置換基を有する1-ナフチルメチル基、3-フェニル・2-ブロベニル基、フルフリル基または2-テニル基を示す。)で表わされるエポキシコハク酸モノエステル誘導体またはその塩。

3.発明の詳細な説明

本発明はエポキシコハク酸エステル誘導体に 関し、更に詳しくはチオール基がその活性の発 現に関与する蛋白分解酵素の活性を明書するエ ポキシコハク戦モノエステル誘導体に関するもの である。

本発明者らは種々研究の結果、トランスエポキシコハク酸モノエステル誘導体がチオール基がその活性の発現に関与する蛋白分解酵素の活性を強力に阻害し、しかも概めて低毒であることを見出して本発明を完成した。

本発明を以下詳細に脱明する。

本発明の目的化合物は、

一般式

(式中、Rは1~5個の懺換基を有するペンジル為、G~2個の懺換基を有する1・ナフチルメチル基、3・フェニル・2・プロペニル為、フルフリル基または2・テニル基を示す。)で表わされるエポキシコハク酸モノエステル誘導体またはその塩である。とこで置換基とはハロゲン原子、メチル素、トリフルオロメチル基、メトキシ為をいり。

韓開昭53-108936 図

一般式(I)で表わされる化合物(以下化合物(I)と略がする)は次の方法で製造することができる。 即ち、

エポキシコハク娘と一般式R - O B (II) (式中、R は前記と同様である。)で裂わされるアルコールを酸性触媒の存在下に処理するか、あるいはエポキシコハク酸ジハライドと一般式(II) で表わされるアルコールとを反応させて、

一般式

(式中、Rは前記と同識である。)で表わされるエポキシコハク酸ジェステル(以下化合物側)と略称する。)を得、この化合物側をアセトン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキンドなどの水に可磨な有機溶媒か、一般式側で示されるアルコールあるいはこれらと水の温液に溶解し、これに水暖化ナトリウム、水塊化カリウムなどの苛性アルカリを寄モル含むアルコール溶液、銀ましくは一般式側

法により適宜精製することができる。

化合物(I)は油状になるものもあり、アルカリ金 馬塩となして精知するのが便利である。

アルカリ金属塩がmmを測定している間に褐色に変色したり、発泡したりして、その正確なmmや分解点を測定することが不可能な場合には、これをパラニトロベンジルチウロニウム塩などとして同定する。

なお、本明細奪において化合物(I)は、トランス体である。

本発明の目的物である化合物(I)はチオール基が その活性の発現に関与すると考えられているパパイン、フイシン、プロメリン、プロメリンなどの 蛋白分解酵素の活性および豚の肝臓カテブシンB などの活性を強力に阻害し、しかもその毒性が極 めて低い。

化合物(I)がこれらの酵素の活性を強力に阻害することを明らかにするため、パパインを用いた試験例を次に示す。

で示されるアルコール溶液を氷冷下または電温で加えて 0.5~2時間機律して加水分等する。牛成する化合物(1)のアルカリ金属塩は沈澱または結晶し、容易に伊別できる。牛成物の折出を早めるためにアルコールと混合しりる溶媒例をはエーテル、ヘキサンなどを加えてもよい。

さらにまた、苛性アルカリを等モル含むアルコール溶液を使用することなしに化合物圏をジメテルホルムアミド、ジメテルスルホキンド、テトラヒドロフランなどに溶解し、氷冷下に滴当量の水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの苛性アルカリの水溶液を加えて攪拌後、炉過し、炉液にアセトンあるいはジオキサンなどの溶媒を加えて生成物(塩)を析出させてもよい。

いづれの製造法においても、生成物(塩)は必要に応じて洗浄あるいは再結晶などにより容易に 特製しうる。

とのアルカリ金属塩をフリーの酸にするには硫 酸などで酸性にした後、酢酸エチル、ベンゼンな どの適当な有機溶媒で目的物を抽出し、常用の方

試験例

20ミリモル機能のエチレンジアミン四非機二 ナトリウム密液で40ミリモル機能と左右ように 調製したシスティン溶液(PBAB) G.25 mlと 化合物(I)溶液 Q 2 5 mlとをパパイン水溶液(80 pg/ nt) 0.5 nt に加え、40℃に15分間加温し た後、蒸燭として400亿予温した1%カセイン 溶液(33ミリモル農废リン暾緑街液(PB6B)) 5 社を加え、更に40℃に10分間加温して反応 せしめた後、440ミリモル機胺のトリクロル作 機格液 5 ㎡を加えて反応を停止せしめた。泸過後、 その沪液について280 nm における吸光度Aを 柳定し、何時に対照として化合物川の代りに水だ けを用いて吸光度Bを測定し、活性阻害率を B-A×100により計算した。この方法により 5 0 %の活性阻害を示す物質の最を ID₅₀ とし、 第1 表に示した。

く第 1 表>

	_
エボキシコハク酸モノエステル体	10 ₅₀ (r
P-クロルペンジルエステル(カリウム塩)	0.2 5
且-クロルペンジルエステル(カリウム塩)	0.2 5
Q-クロルペンジルエステル(ナトリウム塩)	0.24
R-プロムペンジルエステル(カリウム塩)	0.26
P-3-ドペンジルエステル(カリウム塩)	0.25
Q-フルオロペンジルエステル(カリウム塩)	0.25
P・メテルペンジルエステル(カリウム塩)	0.25
Q-メチルペンジルエステル(カリウム塩)	0.27
四-トリフルオロメテルペンジルエステル(カリウム塩)	0.20
ダークロルー ピープロムペンジルエステル(カリウム塩)	0.27
2、ダージクロルペンジルエステル(カリウム塩)	0.32
グープロムーゲーヨートペンジルエステル(カリウム塩)。	0.40
2'- ブロム - 3'- メチルペンジルエステル(カリウム塩)	0.3-2
3′、5′- ジメチルペンジルエステル(カリウム塩)	0.35.
2:4、6-トリメチルペンジルエステル(カリウム塩)	0.37
(メテレン・3、 4ージオモシ)ペンジルエステル(カリウム塩)	0.5 2
P-メトキンペンジルエステル(カリウム塩)	0.5 2
1-ナフテルメチルエステル(カリウム塩)	0.25
1 - (5'- プロム)ナフテルメチルエステル(カリウム塩)	0.27
1-(2'-クロル)ナフテルメチルエステル(カリウム塩)	0.29
1-(4'、5'-ジメテル)ナフテルメテルエステル(カリウム塩)	0.5 2
3-フェニル~2~プロペニルエステル(カリウム塩)	0.55
フルフリルエステル (カリウム塩)	0.93
2-デニルエステル(カリウム塩)	0.23
2ーテニルエステル(ナトリウム塩)	0.25

化合物(I)はトリプシンで代表されるセリン・低 白分解酵素およびペプシンで代表される酸性蛋白 分解酵素のカゼイン分解活性を阻害しない。

すなわち、化合物(I)はチォール基がその活性に 関与する蛋白分解酵素の活性のみを特異的に阻害 するだけで、その他の活性は全く阻害しない。

次に実施例を挙げて本発明を説明する。

実施例1.エポキシコハク酸モノ(P - クロルベ

ンジル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸シ(P・クロルベンジル)エステル 1.9 月をシメテルホルムアミド 6 0 元に溶解し、これに 1 N 水酸化ナトリウム水溶液 4 元を提择、氷冷下に腐下して加えた。 約 1 0 分後、不溶の残渣を炉別し、炉液に約 7 0 0 元のアセトンを加えて結晶を析出させた。この結晶を水・アセトン混液より再結晶し目的物 0.8 6 月を得た。収率 4 5 %。

IR VEBr (本 ¹) 1740 (エステル), 1620 (000K) 1500 (フェニル), 900 (エパキン)

н. м. R. (D20)

8-351, 364(2H, d. d., J=2H₂, Д), 519(2H, -8, -0-CH₂-), 7.57(4H, в. Н Н)

元素分析値 C11H805CAKとして

理論値(%) C 4 4.82 H 2.7 2

実験値(%) 44.94 H2.70

目的物はmp.の測定が不可能であったので、これをパラニトロベンジルチウロニウム塩に変えてm.p.を測定した。

m.p. 157~160°

元素分析値 C19H18O7CLN3Bとして

理論値(%) C4877 H385 N898 実験値(%) C4885 H381 N879 なお、パラニトロペンジルチウロニウム塩への 登壊は次のようにしておこなった。

常法 通り 脚製 したパラニトロベンジルチオウレア・ハイドロクロライド 4 5 0 マシよび上記カリウム 塩 4 5 0 マを水 1.5 元、エチルアルコール3.5 元の混液に加温整解し冷時生じる結晶を炉別し、水・エチルアルコール混散より再結晶し針状

結晶を得た。

実施例2エポキシコハク酸モノ(m-クロルベ

ンジル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸シ(m-クロルベンジル)エステル259を、m-クロルベンジルアルコール50 mk 格解し、水酸化カリウム 0.4489を含むm-クロルベンジルアルコール 6.4 世を氷冷下に加え、2時間機袢後生じた結晶を炉取し、エーテルで洗練し、更に水-エテルアルコール爆液または水-アセトン混液より再結晶して目的物1.19を得た。収率43%

IR **ゾ**KBr (畑⁻¹) 1743(エスプル), 1620(COOK)

1500(フェニル), 901(エポキン)

N. M. R. (D20)

 $\delta = 5.51$, 3.64 (2H, d. d., $J = 2H_{E} \stackrel{HO}{\longrightarrow})$, 5.18 (2H, S, $-0 - CH_{2} -)$, 7.56 (4H, S, O = 10 H)

元素分析値 C11H8O5OLK として

理論值(%) C 4 4.8 2 B 2.7 2

寒酸値 (%) C44.96 B2.69

韓國 昭53-108936(4)

日的物は、mpの棚定ができなかったので、とれ を実験例1と同様にパラニトロベンジルチウロニ ウム塩に変えてmpを翻定した。

m.p. 160~16510

元表分析館 C19B18O7C4N3Bとして

理瑜톄(%() C4877 H385 N898

突 喚 値 (%) C 4 & 8 8 日 5 8 1 N & 9 2

実施例3エポキシコハク機モノ(0-クロルベ

ンジル)エステルナトリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ(ロークロルベンジル)エステル20gをジメチルスルホキッド60 cdに落 難し、これに1 N 水酸化ナトリウム水溶液 4.1 cd を機律、氷冷下に適下しながら加えた。約10分 で機律、氷冷下に適下しながら加えた。約10分 と、不溶の残渣を炉削し、炉液に約800 cdの混 液より再結晶し目的物 0.8 gを得た。収率40% 1R VRBr(cm⁻¹) 1738(エステル), 1618(COONa)

N. M. R. (D20)

δ-350, 363(2H, d. d., J=2H₂, HO), 5.20(2H,

1500(フェニル), 902(エポキン)

し目的物 0.8 5 9 を 得た。 収塞 4 4.8 % IR VKBr(パップ) 1735(エステル), 1615(COOK) 1500(フェニル), 901(エオセン)

N. M. R. (D20)

5-346, 361(2H, a. d., J-2H₂, H), 5.14(2H, S, -OCH₂-), 7.20, 7.50(4H, a. d., J-9H₂, O))

元素分析値 C11H8O5BrKとして

理論値(%) C 5 8 9 4 H 2.5 6

実験値(光) C39.01 H2.35

目的物は mpの 御定ができなかったので、 これを 実施例 1 と 同様に パラニトロベンシルチウロニウ ム 塩に変えて mpを 御定した。

m.p. 149~1530

元素分析値 C_{19H18O7BrN3S}として

実施例5エポキシコハク酸モノ(P・ヨードベ

ンジル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ(P‐ヨードペンジル)エ

S. -OCH₂-), 7.56(4H, S. -〇H) 元素分析値 C_{1.1}H_BO₅CLNa として

理給館(火) 047.55 B2.89

実験値(%) C47.72 B285

目的物は、m.p.の測定ができなかったので、これを実施例(と同様にパラニトロペンジルチウロニウム塩に変えてm.p.を測定した。

m.p. 161~163°C

ACT BIE

-

元素分析値 C₁₉H₁₈O₇U N₃B として 理論値(%) C48.77 H 3.85 N 8.98 実験値(%) O48.90 H 3.88 N 8.81

実施例 4 エポキシコハク酸(モノP-プロムベ

28 李神 ンジルリエステルカリウム塩の製造

エポキシコハク像ツ(P - ブロムペンジル)エステル 1.9 8を用い、実施例 1 と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン温液より再結晶

ステル 1.9 9 を用い、実施例 1 と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン混液より再結晶し目的物 0.8 2 9 を得た。収塞 4 3.3 % IR VKBr(加⁻¹) 1740(エステル), 1610(COOK) 1500(フェニル), 900(エステン)

N. M. R. (D20)

元素分析値 C₁₁H₈O₅IK として

理論値(%) C 3 4.20 H 2.07

寒崦惟(光) C3431 H209

実施例 1 と同じようにして得たパラニトロベンジルチウロニウム塩の m.p.は 1 5 5 ~ 1 5 8 ℃であった。

元条分析値 C19H18O7IN3Bとして

理輪(NY) C40.7.9 H322 N7.51

実験値(%) C40.90 H 5.14 N 7.46

実施例もエポキシコハク酸モノ(0-フルオロ

ペンジル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ(0-フルオロベンジル) エステル1.9を用い、実施例1と全く同機化処理 して待られた結晶を水-アセトン混放より再結晶 し目的物0.81.9を得た。収率4.3% IR) KBr(cos⁻¹) 1745(エステル), 1620(COOK) 1500(フェニル), 902(エグナン)

N. M. R. (D20)

元素分析値 C11HBO5FK として「

理陶館(%/) C47.48 H2.88

. 実験値(%/) C47.55·H2.85

実施例1と同じよりにして得たパラニトロペンジルチウロニウム塩は、m.p.162~1640であった。

元森分析値 C₁₉H₁₈O₇FN₃S として 理論値(%) C5 Q 5 S H 3 9 7 N 9 5 1 実験値(%) C5 Q 5 9 H 3 9 2 N 9 4 Q

実施例1エポキシコハク酸モノ(P・メチルベ

ンジルエステルカリウム塩の製造

収率41% m.p. 164~169℃(分解)
IR $J_{KBr}(ms^{-1})$ 1740(エステル), 1618(COOK)
1500(フェニル), 900(エポキン)

и. и. R. (D₂O)

寒 颁 值 (军) C 5 2.6.4 H 3.98

実施例 9. エボキシコハク酸モノ (m - トリフルオロメチル) ベンジルエステルカリ ウム塩の製造エボキシコハク酸ジ (m - トリフルオロメチルベンジル) エステル 1.9 g を用い、実施例 2 と全(同様に処理して得られた結晶を水・ジオキサン混液より再結晶し、目的物 0.7 5 g を得た。収率 3 9.5 % mp. 187~190 C (分解)IR VKBr (cm⁻¹) 1745(エズデル), 1620(COOK)

. 1500(フェニル), 902(エポキシ)

N. M. R. (D20)

エボヤシコハクロジ(ド・ノデルペンジャ)エステル 1.9 名を用い、 実施例 1 と全く 同様に 処理 し得られた結晶を水・アセトン混液より再結晶し、 目的物 0.8 0 名を得た。 収率 4 2 1 % m.p. 177~181で(分解) IR J KBr((no⁻¹) 1745(エズル), 1620(COOK) 1500(フェール), 900(エペン)

N. M. R. (D20)

実施例&エポキシコハク酸モノ(0-メチルベングル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸シ(ロ・メチルペンジル)エステル198を用い、実施例1と全く同様に処理して得られた結晶を水・アセトン混液より再結晶し、目的物 0.788を得た。

8=3.47, 3.60(2H, d. d., J=2H_g, H_H), 5.10(2H, g, -OCH₂-), 7.20(4H, g, -OH))
元素分析値 C₁₂H_BO₅P₃K として
理験値(%) C 4 3 9 0 H 2.4 4

実施例 1 Q エポキシコハク酸モノ(3'-クロル - 4'-ブロムペンジル)エステルカリウム塩の製造

C 4 3. 9 5 H 2. 4 3

エポキシコハク酸シ(3'-クロル-4'-ブロムベンジル) エステル 1 9 月を用い、実施例 1 と同様に処理して得られた結晶を水-アセトン混液より再結晶し、目的物 a 7 B g を得た。

収率41%

IR **/** KBr (なが¹) 1740(エステル), 1620(COOK) 1500(フェニル), 902(エパキン)

N. M. R. (D20) . .

実験値(省)

8-351, 364(2H, d. d., J-2H₂, H)), 514(2H, g., -OCH₂-), 735(3H, S, H))
元余分析値 C_{1,1}H₇O₅OLBrKとして

特別-超53-108936 (8)

「頭輪餌(%) C35.54 H1.87

実験債(%) C35.47 B1.86

実施例 1 と同じより化して得たパラニトロペンジルチウロニウム塩は、 mp 1 8 7 ~ 1 9 1 でであった。

元素分析値 C19H17O7CLBrN3Bとして

理論値(光) C41.72 B3.11 N Z 69

突験値(光) C41.84 B307 N7.71

実施例11エポキシコハク酸モノ(2', 5'-ジ

クロルペンジル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ(2. 5- ジクロルベンジル) エステル 1.9 月を用い、実施例 1 と同様に処理して待られた結晶を水- アセトン混液より再結晶し、目的物 0.7 7 月を得た。 収率 4 0.5 % IR JKBr(no-1) 1738(エステル), 1615(COOK)

1500(フェニル), 900(エポキシ)

N. M. R. (D20)

8-550, 364(2H, d. d., J=2H_B, H), 515(2H, s. -OCH₂-), 7.36(5H, s. OH)

N. M. R. (D20)

8, -0CH₂-), 7.35(5H. S. -0)-)

元素分析値 C11H7O5IBrKとって

理験値(%/) C28.48 H1.49

実験値(当) C2862 H1.38

実施例 1 と同じようにして得たパラニトロペンジルチウロニウム塩は、 mp 1 4 9 ~ 1 5 2 0であった。

元素分析値 C₁₉H₁₇O₇IBrN₃8 として

理輪傭(省) C35.75 H2.69 N6.58

爽験鏡(火)· C3590 H2.71 N6.62

実施例!3エポキシコハク酸モノ(2'-ブロム - 3'-メチルベンジル)エステルカリウムの製造

エポキシコハク酸シ(2'-ブロム・3'-メチルペンシル)エステル 1.9 gを用いて実施例 1 と全く同様に処理して得られた結晶を水・アセトン混液より再結晶し、目的物 Q 7 9 gを得た。 収率 4 1.6 % 元素分析値 C₁₁H₇O₅CL₂R として 理論値(%) C 4 D 1 2 H 2 1 5 実験値(%) C 4 D 2 4 H 2 D 9

実施例 1 と同じようにして得たパラニトロペンジ ルチウロニウム塩は、 m.p. 1 5 8 ~ 1 6 2 でであった。

元素分析値 σ₁₉H₁₇O₇CL₂N₅S として 理論値(%) α4542 H359 H857

実験値(光) C45.49 H5.31 N8.45

実施例12エポキシコハク酸モノ(2'-プロム-4'-ヨードベンジル)エステルカリウム塩の製

エポキシコハク酸シ(2'-プロム-4'-ヨードペンジル)エステル19月を用いて実施例1と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン混液より再結晶し、目的物 C.75 月を得た。

収率 3 9.5%

造

IR VRBr(の 1) 1735(エステル), 1618(COOK)
1500(フェニル), 900(エパテン)

IR $VEBr(m^{-1})$ 1738($\pm x7\nu$). 1620(COOK) 1500($7x=\nu$), 900($\pm t+\nu$)

N. M. R. (D₂O)

理論値(%/). C40.79 H2.83

実験値(%/) C40.83 H2.79

実施例1と同じよりにして得たパラニトロペンジルチウロニウム塩は、mp153~157 Oであった。

元案分析值

理輪館(%) 04563 H 380 N 7.98 実験値(%) 04558 H 3.88 N 8.03

実施例14エポキシコハク酸モノ(5', 5'-ジ メチルベンジル)エステルカリウム塩の製造 エポキシコハク酸ジ(5', 5'-ジメチルベンジ ル)エステル198を用いた実施例1と全く同様 に処理して得られた結晶を水-アセトン混液より 再結晶し、目的的 0.8 5 9 を移た。収率 4 5 % m.p. 1 7 7 ~ 1 9 1 70 (分解)
IR VKBr(cox 1) 1740(エステル), 1620(COOK)
1500(フェニル), 902(エロヤン)

N. M. R.

る=230(6H. S. -OH₃×2), 550, 564(2H, d. d. , J=2H_{S,} HO), 515(2H, S. -OCH₂-), 7.55(3H, S. HO)H) 元衆分析値 0 C₁₃H₁₃O₅K として

理論値(%) C54.17 H4.51 実験値(%) C54.29 H4.48

実施例15エボキシコハク酸モノ(2', 4', 6トリメテルベンジル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ2、4、6-トリメチルベンシルエステル1.9月を用いて実施例1と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン混骸より再縮品し、目的物0.64月を得た。
収率44.9% m.p. 192~195℃(分解)
IR VKBr(m⁻¹) 1740(エズデル), 1620(COOK)
1500(フェニル), 900(エギャン)

元袰分析値 C₁₂H₉O₇K として 理論値(%) 04737 H2.96 実験値(%) C4745 H2.89

実施例12エポキシコハク酸モノ(P・メトキ

シベンジル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ(P・メトキシベンジル) エステル 1.9 gを用いて実施例 1 と全く同様に処 理して得られた結晶を水・アセトン混液より再結 届し、目的物 0.9 5 gを得た。

収率 5 0 % m.p. 189~195℃(分解) IR VRBr(con⁻¹) 1742(エステル), 1620(COOK)

1500(フェニル), 902(エパキン)

N. M. R. (U2O)

元素分析値 C₁₂B₁₁O₆Rとして.

理論館(%) 04966 H379 実験値(%) 04973 H377 B. M. R. (D20)

8=250(6H, 6, -0H₃×2), 252(5H, 8, -CH₃), 346, 567(2H, d. d., J=2H_B, HO HH), 516(2H, 8, -0CH₂-), 7.52(2H, 8. -○ H

元素分析徳 C_{1.4}E_{1.5}O₅K として

理験値(光) 05563 8497

実験値(岩) C55.77 H4.94

実施例1 &エポキシコハク酸モノ (メチレン・ざ、 4・ジオキシ)ペンジル) エステルカリウ

ム塩の製造

エポキシコハク酸ジ { (メチレン・3'、4'・ジオキン) ペンジル } エステル 1.9 g を用いて実施例 1 と全く同様に処理して得られた結晶を水・アセトン混液より再結晶し、目的物 0.9 7 g を得た。収率 5 1 % m.p. 155~157 C (分解) IR V K Br (co⁻¹) 1745 (エステル), 1620 (COOK).
1500 (フェニル), 902 (エオテン)

N. M. R. (D20)

δ=349, 360(2H, d. d., J=2H₂, H), 508(2H, S, -0CH₂-), 590(2H, S, -0CH₂0-), 484(3H, S, -0CH₂0-)

実施例18エポキシコハク懐モノ(1・ナサチ

ルメテル)エスエルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ(1-ナフチルメチル)エステル19月を用いて実施例1と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン混液より再納品し、目的物 0.92月を得た。

双塞 4 8 4 % m.p. 1 8 5 ~ 1 8 8 で IR VKBr(な¹) 1740(エステル), 1620(COOK) 1500(フェニル), 901(エポキン)

N. M. R. (D20)

6-555, 562(2H, d. d., J=2Hg, P), 544(2H, S, -OCH₂-), 725-799(7H, m, P)

元素分析値 C₁₅H₁₅O₅K として

理論値(%) C5806 H3.55

実験値(省) 058.11 13.53

実施例1 9 エポキシコハク像モノ { 1 - (5'-プロム) ナフテルメテル } エステルカリウムの根

エポキシコハク散ン(1~(5′- プロム)ナフ

韓岡 昭53--108936 69

チルノチル) エステル 1.9 9を用いて実施例1と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン 混液より再結晶し、目的物 0.8 5 8 を得た。 収率 4 5 % p. 191~195 TO(分解) IR VKBr(cos 1) 1745(エステル)、1620(COOK) 1500(フェール)、901(エオテン)

N.·M. R. (D₂O)

δ⇔353, 361(2H, d. d., J=2H₂, P₁), 545(2H, B.

-OCH₂-). 7.25-7.98(6H, m, つの) H 元表分析値 C₁₅H₁₂O₅BrRとして 理論値(分) C4627 H257 実資値(分) C4619 H264

要席例2 Cエポキンコハク酸モノ { 1 - (2 - クロル) ナフテルメデル } エステルカリウム塩の 製造

エポキシコハク酸ジ { 1 - (2'- クロル)ナフ チルメチル } エステル 1 9 8 を用いて実施例 1 と 全く同様に処理して得られた結晶を水・アセトン 混放より再結晶し、目的物 a 8 2 8 を得た。

N. M. R. (D,0)

8..2.25(3H, 8, -OH₅), 2.50(3H, 8, -CH₅), 3.52, 3.60
(2H, d. d., J=2H₂, $\stackrel{\text{H}}{\longrightarrow}$), 5.42(2H, 8, -OCH₂-), 7.26-7.99(5H, m., - $\stackrel{\text{O}}{\longrightarrow}$)

元奥分析値 C_{1.7}H_{1.7}O₅K として

理輪館(%/) C60.36 H4.44

実験値(%) C60.45 H4.38

実施例22エポキシコハク酸モノ(3-フェニル-2-プロペニル)エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸少(3-フェニル-2-ブロベニル)エステル(エポキシコハク酸ツ(シンナミル)エステル)1.9.8を用いて実施例1と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン混液より再結晶し、目的物 Q.9.8.8を得た。 収率51.6% m.p. 153~155℃

1500(フェニル), 902(エポキン)

N. M. R. (D20)

2 8=355, 362(2H, d. d., J=2H_g, H), 588~671 (4H, m, -QCH₂-CH=CH-), 7.26(5H, H), - 収患 4 5 2 % m.p. 199~202で(分解) IR VEBr(cas⁻¹) 1743(エスプル), 1620(COOK) 1500(フェニル), 902(エポキン)

N. M. R. (D20)

元衆分析値 C₁₅H₁₂O₅O&E として 理論値(%) C5225 H2.90

実験僚(米) C5236 B297

実施例2 Lエポキシコハク酸モノ { 1 - (4', 5'-ジメテル) ナフメチル } エステルカリウム塩

エポキシコハク取ツ (1 - (4', 5'-ジメチル) ナフチルメチル) エステル 1.9 g を用いて実施例 1 と全く同様に処理して得られた結晶を水-アセトン海液より再結晶し、目的物 0.7 y g を得た。 収率 4 1.6 % m.p. 1 4 2 ~ 1 4 6 O IR VRBr(2m⁻¹) 1740(エステル), 1618(COOK) 1500(フェニル), 900(エポアン)

元衆分析値 C12H1105Kとして

理論値(%) 054.55 H4.20

実験値(省) 054.71 B4.17

実施例23エポキシコハク酸モノフリフリルエ

ステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸シフルフリルエステル 1.9 8を用いて実施例 1 と全く同様に処理して得られた 結晶を水・アセトン混液より再結晶し、目的物 G.9 0 8を得た。収率 4 7.6 %

IR 从 BBr (cos⁻¹) 1740 (エステル), 1620 (COOK)

1580(フラン様), 900(エパヤン)

N. M. R. (D20)

ð⇒348, 358(2H, d. d., J=2H_Z, , , 517(2H, S. -OCH₂-), 633-660(2H, m, , , 7.43-7.57

(1H, m, 🔘 🖁

元素分析値 C₉H₇O₆K として

理論値(省) C41.54 H2.69

実験値(%) 041.69. H2.73

- 実施例1と同じようにして得たパラニトロベンジ

特問 昭53-108936 (9)·

ルチクロニウム海は、 m. p. 1 5 5 ~ 1 5 8 でも

元素分析値 C17H17O8N3Bとして

理論值(%) 042+1 H.3.93 N.2.70 実験値(*/) C47.28 H3.90 N9.81

実筋例24エポキシコハク酸モノ(2-テニル)

エステルカリウム塩の製造

エポキシコハク酸ジ(2ーテニル)エステル 1.98を用いて実施例1と全く同様に処理して得 られた結晶を水-アセトン混液より再結晶し、目 的物 1.28 を得た。 収率 6 3 2 % IR VKBr(m-1) 1745(XXFN), 1620(COOK) 1580(テニル基), 902(エポテン)

N. M. R. (D20)

8-344, 356(2H, d. d., J=2Hg, H), 540(2H, S, -OCH2-), 696-235(2H, m.,), 735-760 (1H, m, 10 H)

元素分析値 C9H7O5SK として

理論値(%) 03913 H254 ·突續值(%) C59.27 H2.49

理論値(%) C4320 H282

実験値(%() C43.31 H2.88

契施例1 と同じようにして得たパラニトロペンジ ルチウロニウム塩は、 m p. 1 8 3 ~ 1 8 5 ℃であ った。

元素分析値 C17H17O7N3S2として

理輪値(%) C45.43 H3.79 N9.35

実験値(%/) C45.57 日3.75 N9.33

大正製業株式会社 特許出願人 代理人 弁理士 北 川 宮 造

実施例1と同じようにして得たパラニトロペンジ ルチウロニウム坂は、 m.p.184~1867であ

元表分析値 C₁₇B₁₇O₇N₃B₂ として 理論値(%) C45.43- H3.79 H9.35

実験値(%) 045.55 H 5.83 N 2.27

実施例25エポキシコハク酸モノ(2ーテニル

エステル)ナトリウム塩の製造 ・

エポキシコハク股ジ(2-テニル)エステル. 1.98を用いて、実施例3と全く同様化処理して 得られた結晶を水・ジオキサン風液より再時易し、 目的物 1.0 8 を得た。収率 5 2.6 % IR VEBr (25-1) 1745 (INTL), 1620 (COOK) 1578(テニル茶), 902(エポキシ)

N. M. R. (D20)

0-345, 555(2H, d. d., J=2Hg, в, -осн₂-), 695-735(2н, m, ДД), 735-760 (1H, m, 1H)

元条分析値 C₉H₇O₅ 8Na として

第1頁の続き

72発 明 者 花田和紀

東京都豊島区高田3丁目34番1 号 大正製薬株式会社内

玉井正晴 同

東京都豊島区高田3丁目34番1

号 大正製薬株式会社内

同 森本繁夫

東京都費島区高田3丁目34番1

号 大正製薬株式会社内

同 大村貞文

東京都豊島区高田3丁目34番1

号 大正製薬株式会社内